

DEBAT – NÅR PATIENTFORENINGER TAGER ANSVARET PÅ SIG

Hvordan kan patientforeninger selv bidrage til at nedbringe diagnosetiden på ukendte og tabuiserede sygdomme?

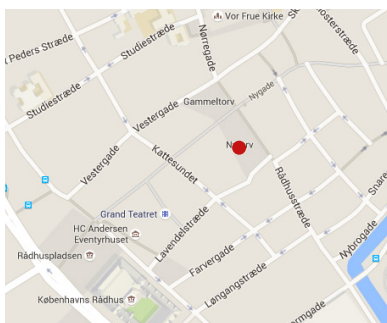


Det er temaet, når Patientforeningen HS Danmark inviterer til fotoudstilling og uformel debat på Nytorv i København tirsdag d. 6. oktober fra kl. 15.00 – 16.00.

HIDROSADENITIS SUPPURATIVA

HUDSYGDOMMEN MAN IKKE TALER OM

Debatten finder sted på Nytorv i anledning af, at vi åbner for verdens første udstilling om verdens mest tabubelagte sygdom. Du finder os i det store hvide telt.



Patienter har en ret til at blive udredt inden for en måned i sygehusvæsnen, men det er sjældent tilfældet for personer med hudsygdommen hidrosadenitis suppurativa (HS), som to procent af den danske befolkning lider af. Da HS er en tabuiseret og ukendt sygdom, tager det i gennemsnit otte år at blive diagnosticeret, og mange HS-patienter ender med at blive kasterbold i systemet uden at få en afklaring på, hvad de egentlig fejler.

Det har vi i Patientforeningen HS Danmark tænkt os at gøre noget ved. Derfor har vi taget skeen i egen hånd og iværksat en indsats, der skal bringe diagnosetiden ned. Hvordan vi har tænkt os at gøre det, vil vi meget gerne debattere med dig, ligesom du

får mulighed for at se verdens første udstilling om verdens mest tabubelagte sygdom.

Samtidig har vi inviteret journalist og tv-vært Martin Breum til at moderere en uformel debat om, hvordan patientforeninger, politikere og sundhedsfaglige personer **i fællesskab** kan løse udfordringen med lange udredningstider. Den debat håber vi meget, at du vil tage del i.

Da vi også sørger for forplejning, må du meget gerne bekræfte din deltagelse på christian.h@adviceas.dk

Vi håber meget på at se dig!

Patientforeningen HS Danmark